P ENT COOPERATION TREAT

	From th	ie INTERNATIONAL BU	JREAU
PCT	То:		
	TAN	IGAWA, Hidejiro	
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE	Tani	gawa and Associates, F	Patent
OF A CHANGE	Firm		
(PCT Rule 92bis.1 and		a Building -12, lidabashi 4-chome	
Administrative Instructions, Section 422)		oda-ku	
	Toky	o 102-0072	
Date of mailing (day/month/year)	JAP	ON	
21 December 2000 (21.12.00)	<u> </u>		
Applicant's or agent's file reference		IMPORTANT NOTI	FICATION
00PF192-PCT			
International application No.	Internatio	nal filing date (day/month/ye	ear)
PCT/JP00/01060	24 F	ebruary 2000 (24.02.00)
	···-		
1. The following indications appeared on record concerning:	٦		n representative
X the applicant X the inventor	the ager	the commo	n representative
Name and Address	•	State of Nationality	State of Residence
MIWA, Johji		JP	JP
6-30, Sugitatsubonomi Isogo-ku, Yokohama-shi, Kanagawa		Telephone No.	
235-0034		P 1 1 N	
 Japan (Applicant and inventor for all designated States 	s)	Facsimile No.	
		Teleprinter No.	
		releprinter 140.	
	h a fallanning	shange has been recorded (oncorning:
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the person the name the add		the nationality	the residence
X the person the name the add	11622		
Name and Address		State of Nationality	State of Residence JP
MIWA, Johji 6-30, Sugitatsubonomi		JP Telephone No.	JF
Isogo-ku, Yokohama-shi, Kanagawa		relephone No.	
235-0034 Japan		Facsimile No.	
(Applicant for US, inventor for all designated			
States)		Teleprinter No.	
		•	
3. Further observations, if necessary:			
3. Further observations, il necessary.			
4. A copy of this notification has been sent to:			
	ſ	the designated Offices	concerned
	l 1	X the elected Offices con-	
the International Searching Authority	l	=	CELLIEU
X the International Preliminary Examining Authority		other:	
	Authorized		
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes		Y. KUWAHAI	2Δ
1211 Geneva 20, Switzerland		T. NUVVANAI	1/3
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone	No.: (41-22) 338.83.38	

Form PCT/IB/306 (March 1994)

003738921

PATENT COOPERATION TREATY

From the	INTERNATIONAL	BUREAU
----------	----------------------	---------------

	Trotte die itt Elita tileta Electrica
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark
(PCT Rule 61.2)	Office
	Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing (day/month/year)	
25 October 2000 (25.10.00)	in its capacity as elected Office
International application No. PCT/JP00/01060	Applicant's or agent's file reference 00PF192-PCT
International filing date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
24 February 2000 (24.02.00)	25 February 1999 (25.02.99)
Applicant MIKL Koizeburg et al.	
MIKI, Keizaburo et al	
The designated Office is hereby notified of its election made	e:
in the demand filed with the International Preliminary	4
22 September	2000 (22.09.00)
in a notice effecting later election filed with the Interr	national Bureau on:
- FD	
2. The election X was	
was not	
made before the expiration of 19 months from the priority of Rule 32.2(b).	late or, where Rule 32 applies, within the time limit under
	Authorized officer
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes	Antonia Muller
1211 Geneva 20, Switzerland	· ···········

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/331 (July 1992)

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Translation (90). Internation

PATENT COOPERATION TREAT

PCT

RECEIVED

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT 2002

(PCT Article 36 and Rule 70)

TC 2800 MAIL ROOM

Applicant's or agent's file reference 00PF192-PCT		SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/JP00/01060	International filing date (day/m 24 February 2000 (24.	
International Patent Classification (IPC) or n A01K 67/033, 61/00, C12N 15/1		
Applicant	MIKI, Keizaburo	0
and is transmitted to the applicant at 2. This REPORT consists of a total of This report is also accompate been amended and are the bar Rule 70.16 and Section 607 of	5 sheets, including nied by ANNEXES, i.e., sheets	of the description, claims and/or drawings which have ontaining rectifications made before this Authority (see
IV Lack of unity of inv V Reasoned statement citations and explan VI Certain documents of the company of the	of opinion with regard to novelty, vention tunder Article 35(2) with regard to nations supporting such statement	
Date of submission of the demand 22 September 2000 (22		completion of this report 07 March 2001 (07.03.2001)
Name and mailing address of the IPEA/JP		ized officer
Facsimile No.	Telepho	one No.

International application No.

PCT/JP00/01060

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

I.	Basis	of the re	port
1.	With	regard to	the elements of the international application:*
	\boxtimes	the inte	mational application as originally filed
	同	the desc	cription:
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
	\Box	the clai	
	ш	pages	as originally filed
		pages	, as amended (together with any statement under Article 19
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
	\Box		
	Ш	the drav	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the letter of, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the seque	ence listing part of the description:
		pages	, as originally filed
ŀ		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
2.	the i	nternation se elemen the lan the lan	o the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which nal application was filed, unless otherwise indicated under this item. Its were available or furnished to this Authority in the following language which is: guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). Inguage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/
3.	Witi	h regard iminary e	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international xamination was carried out on the basis of the sequence listing: ned in the international application in written form.
		filed to	gether with the international application in computer readable form.
		furnish	ned subsequently to this Authority in written form.
		furnish	ned subsequently to this Authority in computer readable form.
			tatement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the tional application as filed has been furnished.
			atement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has arnished.
4.		The an	nendments have resulted in the cancellation of:
''			the description, pages
			the claims, Nos.
			the drawings, sheets/fig
5.			port has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
*	in th	acement : is report 70.17).	sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to t as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16
**		•	ent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Claims

Claims

PCT/JP00/01060

YES

NO

V. Reasoned statement under A citations and explanations s		lty, inventive step or industrial applicab	ility;
1. Statement			
Novelty (N)	Claims	3-7	YES
	Claims	1,2,8	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-8	NO NO

1-8

2. Citations and explanations

Industrial applicability (IA)

Document 1: WO, 95/29872, A (Univ. Leland Stanford Jr.)

Document 2: Sato M. et al, Animal Biotechnology, Vol. 5, No. 1, 1994, p. 19-31

(1) Claims 1 and 2

Based on the description in document 1, the inventions set forth in Claims 1 and 2 do not appear to be novel.

Document 1 describes a transgenic abalone in which desired foreign genes (for example, growth factor genes and the like) have been inserted and the foreign genes have been expressed.

(2) Claim 3

Based on document 1, the invention set forth in Claim 3 does not appear to involve an inventive step.

Document 1 describes a transgenic abalone, and this examination finds that persons skilled in the art can easily prepare transgenic pearl oysters by using the same methods as those applied to abalones.

(3) Claims 4 and 5

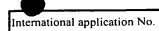
Based on document 1, the inventions set forth in Claims 4 and 5 do not appear to involve an inventive step.

The foreign gene to be inserted is a matter to be selected by persons skilled in the art.

(4) Claim 6

Based on documents 1 and 2, the invention set forth in Claim 6 does not appear to involve an inventive step.

Document 1 describes a transgenic abalone obtained by inserting a foreign gene into a fertilized egg using electroporation, and document 2 describes a transgenic mouse obtained by microinjection of a vector containing a foreign gene into mouse testes. This examination finds that because the electroporation process described in document 1 is a method that is also used in mice, it is obvious to persons skilled in the art to apply the method described in document 2 to mollusks.



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP00/01060

Sug	lac	em	en	tal	Box
-----	-----	----	----	-----	-----

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of Box V (Citations and explanations):

(5) Claim 7

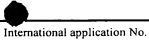
Based on documents 1 and 2, the invention set forth in Claim 7 does not appear to involve an inventive step.

See the explanation of Item (4) above. Furthermore, in the preparation of transgenic animals the selection and crossbreeding of individuals expressing foreign genes is a conventional procedure.

(6) Claim 8

Based on document 1, the invention set forth in Claim 8 does not appear to involve an inventive step.

Document 1 describes a transgenic abalone obtained by inserting a recombinant vector containing a promoter and foreign gene into a fertilized egg by electroporation.



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT	PCT/JP00/01060
VII. Certain defects in the international application	
The following defects in the form or contents of the international application have been not	ed:
The statement "a method for preparing transgenic mollusks described is unclear. The inventions set forth in Claims 6 and 7 are "a method fo and judging from their content, citing them in Claim 8 is inappropriate.	n any of Claims 1-7 " in Claim 8 r preparing transgenic mollusks,"
·	

EP .

PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 00PF192-PCT	今後の手続きについては、国際 及び	発調査報告の送付通知様 ド下記5を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JP00/01060	国際出願日 (日.月.年) 24.02.0	優先日 (日.月.年)	25.02.99
出願人 (氏名又は名称) 三木 敬三郎	·		·
国際調査機関が作成したこの国際調査 この写しは国際事務局にも送付される		CT18条)の規定に従い	ハ出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で3	ページである。	•	
この調査報告に引用された先行打	支術文献の写しも添付されている 	· .	
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除ぐ □ この国際調査機関に提出さ	くほか、この国際出願がされたも れた国際出願の翻訳文に基づき		行った。
b. この国際出願は、ヌクレオチ この国際出願に含まれる書)、次の配列表に基づき	国際調査を行った。
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスクによ	る配列表	
出願後に、この国際調査機	関に提出された書面による配列	表	1
	関に提出されたフレキシブルデ	ィスクによる配列表	·
. —	る配列表が出願時における国際		る事項を含まない旨の陳述
□ 書面による配列表に記載し 書の提出があった。	た配列とフレキシブルディスク	による配列表に記録した	配列が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査な	ができない(第I欄参照)。		
3. 発明の単一性が欠如してい	ゝる(第Ⅱ欄参照)。		
4. 発明の名称は 🗵 出駅	頂人が提出したものを承認する。		•
□ 次Ⅰ	こ示すように国際調査機関が作品	えした。	
_		<u> </u>	
5. 要約は 🗓 出版	頭人が提出したものを承認する。		•
国	Ⅱ欄に示されているように、法族 祭調査機関が作成した。出願人に 国際調査機関に意見を提出するこ	は、この国際調査報告の	
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。		X ti	:L
□ 出具	頂人は図を示さなかった。		•
□ 本[図は発明の特徴を一層よく表して	ている。	

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. 'A01K 67/033, A01K 61/00, C12N 15/11

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. 'A01K 67/033, A01K 61/00, C12N 15/11

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS, MEDLINE, WPIDS

	C.	関連する	と認められる文献
--	----	------	----------

O. DE		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y	WO, 9520872, A (Univ. Leland Stanford Jr.) 10.8月.1995(10.08.95) & AU, 9516999, A & JP, 09508526, W & US, 5675061, A & NZ, 279759, A & SG, 49851, A1 & AU, 702639, B & AU, 9926967, A	1-5, 8 6, 7
X	Tsai H-J. et al., Tranegenic Research, vol.6, p.85-95 (1997)	1-5, 8 6, 7
X Y	Lu J-K. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA., vol. 93, p. 3482-3486 (1996)	1-5, 8 6, 7
		. ·

区欄の続きにも文献が列挙されている。

| | パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

24.03.00

国際調査報告の発送日

04.04.00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 長 井 啓 子



2B 9123

電話番号 03-3581-1101 内線 3236

<u>C(続き).</u> 引用文献の カテゴリー*	関連すると認められる文献 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	Powers D. A. et al., Molecular Marine Biology and Biotechnology, vol. 4(4), p. 369-375 (1995)	1-5, 8 6, 7
X Y	Cadoret J-P. et al., Journal of Biotechnology, vol.56, p. 183 -189 (1997)	1-5, 8 6, 7
Y	Sato M. et al., Animal Biotechnology, vol.5(1), p.19-31 (1994)	6, 7
		,
	•	
		-





特許協力条約

REC'D 2 6 MAR 2001
WIPO PCT

PCT

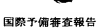
国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 00PF192-PCT	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。					
国際出願番号 PCT/JP00/01060	国際出願日 (日.月.年) 24.02.00	優先日 (日.月.年) 25.02.99				
国際特許分類 (IPC) Int. Cl. 7 A01K 67/0	国際特許分類 (IPC) Int. Cl. 'A01K 67/033, A01K 61/00, C12N 15/11					
出願人 (氏名又は名称) 三木 敬三郎						
1. 国際予備審査機関が作成したこの	国際予備審査報告を法施行規則第57条(P	CT36条)の規定に従い送付する。				
2. この国際予備審査報告は、この表紀	氏を含めて全部で 5 ペー	ジからなる。				
	対属書類、つまり補正されて、この報告の ら明細書、請求の範囲及び/又は図面も添 実施細則第607号参照) ページである。					
3. この国際予備審査報告は、次の内容	字を含む。					
I X 国際予備審査報告の基礎						
Ⅱ □ 優先権						
Ⅲ □ 新規性、進歩性又は産業	上の利用可能性についての国際予備審査報	告の不作成				
IV 開の単一性の欠如						
V X PCT35条(2)に規定す の文献及び説明	rる新規性、進歩性又は産業上の利用可能(生についての見解、それを裏付けるため				
VI ある種の引用文献						
VII X 国際出願の不備						
VII 国際出願に対する意見						

国際予備審査の請求告を受理した日 22.09.00	国際予備審査報告を作成した日 07.03.01
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP)	特許庁審査官 (権限のある職員) 2 B 9 1 2 3
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	長 井 啓 子 印
	電話番号 03-3581-1101 内線 3236





国際出願番号 PCT/JP00/01060

Ι.	l	国際予備審査報	報告の基礎		
1.	J		こ提出された差し替え用紙は、		れた。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に おいて「出願時」とし、本報告書には添付しない。
	X	出願時の国際	常出願書類		
		明細書 明細書 明細書	第 第 	_ ページ、 _ ページ、 _ ページ、 _ ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
		請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第 第 第 第 第	項、 項、 項、 項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
		図面 図面 図面	第 第 	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	
		明細書の配列	表の部分 第 表の部分 第 表の部分 第	_ページ、 _ページ、 _ページ、 _	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
2.	-	上記の出願書類	頃の言語は、下記に示す場合を	と除くほか、この	の国際出願の言語である。
3.	[[国際調査 PCT規 国際予備	下記の言語であるのために提出されたPCT規 即48.3(b)にいう国際公開の言 審査のために提出されたPC は、ヌクレオチド又はアミノ酢	言語 T規則55.2また	う翻訳文の言語
)]]]	この国際 この国際 出願後に 出願後に 出願後に 書の提出	出願に含まれる書面による配出願と共に提出されたフレキ、この国際予備審査(または、この国際予備審査(または、 との国際予備審査(または、 との国際予備審査(または、 との国際では とした書面による配列表が があった る配列表に記載した配列とフ	列表 シブルディスク 調査)機関に提 調査)機関に提 出願時における	による配列表
4.		明細書	記の書類が削除された。 第 第 図面の第	— 項	· ·/図
5.		れるので、そ		して作成した。	が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めら(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上 吉に添付する。)



国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP00/01060

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	性についての法第12条(PCT35条(2))) に定める見解、それを裏付ける
1. 見解		
新規性 (N)	請求の範囲3-7請求の範囲1,2,8	
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲 1-8	
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲	
2. 文献及び説明 (PCT規則70.7) 文献 1: W0,9529872, A(Univ. Lo	eland Stanford Jr.)	- 10 21 (1004)
(1)請求の範囲1及び2につ 請求の範囲1及び2に記載され	た発明は、文献1により新規性 (成長因子遺伝子など)が導力	- 生を有しない。
(2)請求の範囲3について 請求の範囲3に記載された発明 文献1にはトランスジェニック 様の手法によりトランスジェニ る程度のことと認める。	アワビが記載されているが、フ	アワビに適用したのと同
(3)請求の範囲4及び5につ 請求の範囲4及び5に記載され	いて た発明は、文献1により進歩や	‡を有しない。

(4)請求の範囲6について

請求の範囲6に記載された発明は、文献1及び2により進歩性を有しない。 文献1には受精卵にエレクトロポレーションで外来遺伝子を導入してトランスジェニックアワビを得ることが、文献2にはマウスの精巣に外来遺伝子を組み込んだベクターをマイクロインジェクションすることによってトランスジェニックマウスを得ることが、それぞれ記載されている。文献1記載のエレクトロポレーションもマウスで採用されている方法であることからして、文献2記載の方法を軟体動物に適用してみることは当業者にとって自明な範囲のことである。

導入する外来遺伝子は当業者が適宜選択し得るものと認める。

(5)請求の範囲7について

請求の範囲7に記載された発明は、文献1及び2により進歩性を有しない。 上記コメント(4)を参照。また、トランスジェニック動物を作出する際に、外来遺伝子を発現している個体を交配、選択することは常套手段である。



国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP00/01060

VII 国際出	願の不備

この国際出願の形式又は内容について、次の不備を発見した。

請求の範囲8の「請求項1ないし7のいずれか1項に記載のトランスジェニック軟体動物の作出方法。」の記載は不明確である。請求の範囲6及び7記載の発明は「トランスジェニック軟体動物の作出方法。」であって、その内容から見ても請求の範囲8で引用することは不適切である。



国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP00/01060

補充欄(いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

第 V 欄の続き

(6)請求の範囲8について 請求の範囲8記載の発明は、文献1により進歩性を有しない。 文献1には、受精卵にプロモーター及び外来遺伝子を有する組み換えベクターをエレクトロポレーションで導入してトランスジェニックアワビを得ることが記載されている。

PCT

世界知的所有権機関 国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類7 A01K 67/033, 61/00, C12N 15/11

A1

(11) 国際公開番号

WO00/49862

(43) 国際公開日

(81) 指定国

2000年8月31日(31908)00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP00/01060

US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES,

(22) 国際出願日

2000年2月24日(24.02.00)

添付公開書類

国際調査報告書

FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

(30) 優先権データ

特願平11/48444

1999年2月25日(25.02.99) JI

(71) 出願人;および

(72) 発明者

三木敬三郎(MIKI, Keizaburo)[JP/JP]

〒255-0004 神奈川県中郡大磯町東小磯548-7 Kanagawa, (JP)

三輪錠司(MIWA, Johji)[JP/JP]

〒235-0034 神奈川県横浜市磯子区杉田坪呑6-30 Kanagawa, (JP)

磯和 望(ISOWA, Nozomu)[JP/JP]

〒517-0704 三重県志摩郡志摩町越賀822-4 Mie, (JP)

(74) 代理人

谷川英次郎(TANIGAWA, Hidejiro)

〒102-0072 東京都千代田区飯田橋4丁目5番12号

岩田ビル6階 谷川国際特許事務所内 Tokyo, (JP)

(54)Title: TRANSGENIC MOLLUSC AND METHOD FOR CONSTRUCTING THE SAME

(54)発明の名称 トランスジェニック軟体動物及びその作出方法

(57) Abstract

A transgenic mollusc capable of expressing a desired foreign gene. This transgenic mollusc is one capable of expressing a desired foreign gene (excluding genes imparting viral resistance) which has been transferred thereinto. This transgenic mollusc can be constructed by microinjecting into the male and/or female mollusc gonads the desired foreign gene to be transferred or a recombinant vector obtained by integrating a nucleic acid containing the foreign gene into a vector, crossing the male and female to give the first generation and then selecting an individual with the expression of the desired gene as described above.

1

(57)要約

所望の外来遺伝子を発現することができるトランスジェニック軟体動物及びその作出方法が開示されている。この軟体動物は、所望の外来遺伝子(ウイルス抵抗性を付与する遺伝子を除く)が導入され、該外来遺伝子を発現するトランスジェニック軟体動物である。このトランスジェニック軟体動物は、導入しようとする所望の外来遺伝子又は該外来遺伝子を含む核酸をベクターに組み込んだ組換えベクターを軟体動物のオス及び/又はメスの生殖巣にマイクロインジェクションし、これらのオスとメスを交配させて第1代を作り、前記所望の遺伝子を発現している個体を選択することにより作出できる。

10

15

20

25

明細書

トランスジェニック軟体動物及びその作出方法

技術分野

本発明は、トランスジェニック軟体動物及びその作出方法に関する。

背景技術

従来の真珠養殖では、ひたすら幾種類かの天然に存在する真珠の生産のみが可能であり、色調などは生産後に染色などで色調加工を行なってきた。これら生産後の加工は色調が退色しやすく、また望みの色調に加工することは真珠層の強固なことからほとんど不可能であった。

発明の開示

もし、着色真珠を産生する能力等を有するトランスジェニック真珠貝が得られれば、養殖真珠産業にとって有利である。しかしながら、このような有用な性質を有するトランスジェニック真珠貝は言うに及ばず、軟体動物門全体においても、所望の外来遺伝子を発現することができるトランスジェニック軟体動物は現在までのところ作出されていない。

従って、本発明の目的は、所望の外来遺伝子を発現することができるトランス ジェニック軟体動物及びその作出方法を提供することである。

本願発明者らは、鋭意研究の結果、所望の外来遺伝子を軟体動物のオス及びメスの生殖巣にマイクロインジェクションし、それらのオスとメスを交配することにより、又は軟体動物中で機能するプロモーターの下流に所望の外来遺伝子を連結したものを軟体動物の受精卵又は胚に導入することにより、所望の外来遺伝子を発現するトランスジェニック軟体動物を作出することに成功し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、所望の外来遺伝子(ウイルス抵抗性を付与する遺伝子を除く)が導入され、該外来遺伝子を発現するトランスジェニック軟体動物を提供する。また、本発明は、導入しようとする所望の外来遺伝子又は該外来遺伝子を含む核酸をベクターに組み込んだ組換えベクターを軟体動物のオス及び/又はメスの生殖巣にマイクロインジェクションし、これらのオスとメスを交配させて第

10

15

20

25

1代を作り、前記所望の遺伝子を発現している個体を選択することを含む、上記本発明のトランスジェニック軟体動物の作出方法を提供する。さらに本発明は、形質転換しようとする軟体動物中の本来の遺伝子ないしこれを修飾したプロモーター活性を発揮するプロモーターの下流に、前記所望の遺伝子を機能的に連結した核酸を組み込んだ組換えベクターを該軟体動物の受精卵又は胚に導入し、該受精卵又は胚を個体にまで成長させ、前記所望の遺伝子を発現している個体を選択することを含む、上記本発明のトランスジェニック軟体動物の作出方法を提供する。

本発明により、所望の外来遺伝子を発現することができるトランスジェニック 軟体動物が初めて提供された。本発明により、着色真珠を形成する真珠貝等の産 業上有用な種々の軟体動物を作出することが可能になった。

発明を実施するための最良の形態

本発明のトランスジェニック軟体動物は、軟体動物門に属する動物であればいずれのものでもよいが、好ましい例として、ニマイガイ綱(斧足類)やマキガイ綱(腹足類)のような貝類、とりわけ、アコヤガイ、シロチョウガイ、クロチョウガイのような真珠貝を挙げることができる。

軟体動物に導入される所望の外来遺伝子は、軟体動物に付与しようとする形質を与えることができるいずれの遺伝子であってもよい(ただし、ウイルス抵抗性を付与する遺伝子を除く)。好ましい例として、軟体動物が真珠貝の場合には、緑色蛍光発光タンパク質(GFP:グリーンフルーオレスンスタンパク質)遺伝子、アントシアニン遺伝子、蛍光ルシフェラーゼ遺伝子、βーガラクトシダーゼ遺伝子、フォスファターゼ遺伝子等の着色に関与する遺伝子を挙げることができる。なお、ここで、「着色に関与する遺伝子」とは、上記の例示からも明らかなように、色素(蛍光色素を包含する)をコードする遺伝子のみならず、体内で色素を生成する反応を触媒する酵素をコードする遺伝子等、体内での色素生成反応に関与する物質をコードする遺伝子をも包含する。

本発明のトランスジェニック軟体動物は次のようにして作出することができる。 第一の方法では、上記所望の外来遺伝子又は該外来遺伝子を含む核酸をベクター

10

15

20

25

に組み込んだ組換えベクターを、軟体動物のオス及び/又はメスの生殖巣にマイクロインジェクションにより注入し、これらのオスとメスを交配して第1代の個体を作り、該第1代の個体の中から上記所望の外来遺伝子を発現している個体を選択する。

マイクロインジェクションされる組換えベクターに組み込むべきものは、上記所望の外来遺伝子のみであってもよいし、該外来遺伝子を含む核酸であってもよい。このような核酸の例として、該外来遺伝子の上流に、軟体動物細胞中でプロモーター活性を発揮するプロモーターを結合したもの及び該外来遺伝子を他の遺伝子と融合させた融合遺伝子等を挙げることができる。なお、ここで、上記所望の外来遺伝子と融合される他の遺伝子の好ましい例として、外来遺伝子が着色に関与する遺伝子であり、軟体動物が真珠貝の場合には、真珠層タンパク質遺伝子、プリズム層骨格タンパク質遺伝子、炭酸カルシウム結晶化酵素遺伝子等を挙げることができる。ベクターとしては、アデノウイルスベクターやレトロウイルスベクターのような動物細胞用ベクターを挙げることができる。これらのベクターは市販されているので、市販品を用いることができる。

上記組換えベクターを軟体動物の生殖巣にマイクロインジェクションする方法について説明する。基本的には、組換えベクターを含む溶液を注射針で直接生殖巣内に注入することにより行なうことができる。マイクロインジェクション用の溶液の媒体としては、TE緩衝液のような緩衝液でよく、溶液中の組換えベクターの濃度は、 $2\sim200\mu$ g/m l 程度が好ましく、特には $5\sim10\mu$ g/m l 程度が好ましい。注入する溶液の量は、1 箇所につき $10\sim50\mu$ l 程度が好ましく、卵巣、精巣とも $2\sim4$ 箇所程度に注入することが好ましい。

マイクロインジェクション後、10~25℃、好ましくは15~20℃で24~72時間、好ましくは24~48時間放置した後、マイクロインジェクションしたオスとメスを交配させる。交配は自然交配でもよいが、再現性良く確実に交配させるために人工授精を行なうことが好ましい。人工授精は、基本的に、マイクロインジェクションした料果からの精子をマイクロインジェクションしたメスの卵巣中の成熟卵に添加することにより行なうことができる。なお、マイクロイ

10

15

20

25

ンジェクションは、交配させるオス及びメスの両者の生殖巣に対して行うことが好ましいが、いずれか一方の生殖巣に対して行ってもトランスジェニック軟体動物を作出することが可能である。軟体動物の人工授精の方法自体はDev Biol 199 4, 163(1): 162-174 (この文献はこの明細書に組み入れられたものとする)等に記載の方法により行なうことができる。

受精卵からの個体の育成は、受精卵を海水又は人工海水中で、その軟体動物の 通常の生育温度範囲でインキュペートすることにより容易に行なうことができる。

次いで、得られた個体から形質転換体を選択する。これは、軟体動物の細胞中に、導入しようとする所望の外来遺伝子が存在するか否かをサザンブロット法により調べ、さらに軟体動物細胞で該外来遺伝子が発現されているか否かをノーザンブロット法により調べることにより行なうことができる。サザンブロット法及びノーザンブロット法自体及びそのための試料の調製方法自体はこの分野において周知であり、例えば中山・西方著、「バイオ実験イラストレイテッドー②遺伝子解析の基礎」、秀潤社(1995)に記載されている。

形質転換ラインを確立するために、上記の方法により形質転換体であることが確認された第一代の軟体動物のオス及びメスを上記と同様にして交配させ、第二代の個体を得、その中から上記と同様にして形質転換体を選択することが好ましい。さらに第三代以降を同様にして作ることにより、より確実に形質転換ラインを確立することが可能である。

トランスジェニック軟体動物を作出する第二の方法では、形質転換しようとする軟体動物中でプロモーター活性を発揮するプロモーターの下流に、前記所望の遺伝子を機能的に連結した核酸を組み込んだ組換えベクターを該軟体動物の未受精卵、受精卵又は胚に導入し、該未受精卵、受精卵又は胚を個体にまで成長させ、前記所望の遺伝子を発現している個体を選択する。

形質転換しようとする軟体動物中でプロモーター活性を発揮するプロモーターは、形質転換しようとする軟体動物中でプロモーター活性を発揮するものであればいずれのものであってもよく、例えばアクチン遺伝子プロモーター、熱ショックプロティン遺伝子プロモーター等を挙げることができるがこれらに限定される

10

15

25

ものではない。また、所望の外来遺伝子をプロモーターの下流に「機能的に連結」するとは、該外来遺伝子が該プロモーターの支配を受けるように読み枠を合わせて連結することを意味する。この場合、プロモーターの下流に機能的に連結された他の構造遺伝子又はその断片の下流に上記所望の外来遺伝子を読み枠を合わせて連結して、融合タンパク質として発現させることも可能である。なお、プロモーターの下流に構造遺伝子を機能的に連結する方法はこの分野において周知である。組換えベクターは、第1の方法と同様にして調製することができる。

次いで、調製した組換えベクターを軟体動物の未受精卵、受精卵又は胚、好ま

しくは未受精卵に導入する。これは例えば次のようにして行なうことができる。 濃度100~200mg/m | 程度のベクター溶液をシャーレあるいはウェルに 用意し、未受精卵あるいは受精卵又は胚を浸す。このように浸した卵あるいは胚をマイクロインジェクション用マイクロピペットを用いて (これに限るものでは ない)鋭利に一瞬だけ傷を付けるようにしてベクター液を卵あるいは胚内に注入 する。この時、破裂は勿論のこと致命傷にならない程度に傷穴を空けることが肝心である。組換えベクターを導入した受精卵又は胚から第1の方法と同様にして

また、未受精卵は上記操作の直後あるいは並行して人工授精を行った後、第1 の方法と同様にして個体を得ることができる。

個体を得ることができ、第1の方法と同様にして形質転換体を選択し、形質転換

20 実施例

ラインを確立することができる。

以下、本発明を、実施例に基づきより具体的に説明する。もっとも、本発明は 下記実施例に限定されるものではない。

参考例1 ヒトインターフェロンα遺伝子を導入したトランスジェニックアコヤガイの作出

ヒトあるいはマウスインターフェロンα遺伝子(BBL社、RDS社より市販)をアデノウイルスベクター(宝酒造社製、タカラ・アデノウイルス発現ベクターキット)に組み込み組換えベクターを作製した。この操作は具体的には次のようにして行なった。上記市販のインターフェロンα遺伝子をコスミドベクター(

10

15

20

25

pAxcwt (44, 741 bp), Niwa, M. et al., (1991) Gene 108, 193, 上記市販のアデ ノウイルス発現ベクターキットに含まれている)のSwa |部位に挿入した。組み 込まれた遺伝子を持つコスミドベクターと、上記制限酵素で処理した上記市販の アデノウイルス由来DNA-TPC (Miyake, S. et al., (1996), Proc. Natl. Acad. Sci. USA 93 1320)とを293細胞(ヒト胎児腎細胞、大日本製薬株式会 社製)に共存導入した。共存導入は、具体的には次のように行った。 2 9 3 細胞 を10%FCS添加DMEM培地で、5%CO₂、37°Cの条件下に100%コ ンフルエントに培養し、上記コスミドベクターDNA10μgと制限酵素処理済 みDNA-TPC5 μ gとを直径6cmのシャーレ上で混合した。このトランス フェクションはリン酸カルシウム法で行った。共存導入後の細胞を37℃、5% CO。で24時間培養後、増殖した組換えアデノウイルスの分画を集め、DNA 量(100~200mg/個)をアコヤ貝の卵巣に注入し、別にオスから取出し た精子(卵子の2倍量)と試験管内で混合し受精させた。これを海水中25℃で、 24日間培養し、稚貝を得た。200個の稚貝31個中に、インターフェロン用 DNAプローブの蛍光 (FITC)の発色が見られた。さらに稚貝のDNAを精製し、 同じDNAプローブにより配列を確認した。これらの貝は継続養殖された。

また、ウイルス感染により閉殻筋が赤色に変化することが報告されており、インターフェロン遺伝子の存在が確認された成貝では、20個中18個でこの積変が見られなかった。

一方、上記のようにして得た組換えアデノウイルスベクターをHela細胞にトランスフェクトし、Hela細胞中で増殖させた。Hela細胞へのトランスフェクト及び増殖は、Nature 1995、374 (6523):660-662に記載された方法により行なった。Hela細胞から常法により組換えベクターDNAを回収し、これを10 mM Tris-HCl (pH7.5)、1 mM EDTAないし20 mMリン酸カリウム、3 mMクエン酸カリウム、2% PEG-6000 (pH7.5)中にDNA量50~100 μ g/mlの濃度で溶解してマイクロインジェクション用溶液を調製した。該溶液を、アコヤガイのメスの卵巣及びオスの精巣にマイクロインジェクションした。注入した溶液の量は、1箇所当たりDNA換算100 μ gで、卵巣又は精巣にそれぞれ3箇所注入した。24~48

10

15

時間後、精巣からの精子と卵巣からの成熟卵を用いて人工授精を行なった。人工 授精は具体的には次のようにして行なった。アコヤ貝のオスより精巣を、メスよ り卵巣をそれぞれ切除し、試験管に精子と卵子を取出し1:2の割合で混合した。 受精卵を海水中で2~3週間、25℃でインキュベートすることにより受精卵か ら第一代のアコヤガイ個体を得た。得られたアコヤガイの生殖巣から常法により 全DNAを回収し、ヒトインターフェロンα遺伝子をプローブとして用いて常法 (「バイオ実験イラストレイテッド」、上掲)によりサザンブロット法を行なった。 さらに、アコヤガイの内臓塊、閉殻筋細胞から常法により全mRNAを回収し、 ヒトインターフェロンα遺伝子をプローブとして用いて常法 (「バイオ実験イラストレイテッド」、上掲)によりサザンブロット法を行なった。

サザンブロット陽性かつノーザンブロット陽性のメス及びオスの個体から採取した成熟卵及び精子を用いて上記と同様に人工授精を行い、上記と同様にして第2代の個体を得た。上記と同様にサザンブロット及びノーザンブロットを行なうことにより、ヒトインターフェロンα遺伝子を導入したトランスジェニックアコヤガイを3ライン選択した。

養殖アコヤガイの状態から、ウイルス汚染されていると考えられる海域及びウイルス汚染されていないと考えられる海域において、上記のように作出したトランスジェニックアコヤガイ及び対照として従来のアコヤガイを180日間養殖し、その致死率を比較した。結果を下記表1に示す。

20 表1 ヒトインターフェロンα遺伝子導入の効果(360日間養殖)

Jane /	致死率(%)		
アコヤガイ	非汚染海水	汚染海水	
従来種	10	9 5	
ライン1	6	3 0	
ライン2	1	3 5	
ライン3	7	3 2	

表1から明らかなように、本発明のトランスジェニックアコヤガイ(ライン1~3)では、非汚染海域における致死率は従来種と同等であるにもかかわらず、 汚染海域における致死率は従来種よりも遥かに低かった。このことから、ヒトインターフェロンα遺伝子導入による致死率低下の効果が明瞭に認められた。

15

20

<u>参考例2</u> ヒトインターフェロン β 遺伝子を導入したトランスジェニックアコヤガイの作出

ヒトインターフェロン α 遺伝子に代えて、ヒトインターフェロン β 遺伝子(BBL社より市販、HIGASHI, Y. et al. (1983) J. Biol. Chem. <u>258</u>:92)を用いること、及びサザンブロット及びノーザンブロットで用いたプローブがインターフェロン β 遺伝子の5'末端40塩基ないし50塩基の配列フラグメントをFITC蛍光で修飾したプローブを用いたことを除き、参考例1と同じ操作を行い、ヒトインターフェロン β 遺伝子が導入されたトランスジェニックアコヤガイ(第2代)を作出した。

10 ヒトインターフェロンβ遺伝子導入の効果を参考例1と同様にして調べた。結果を下記表2に示す。

表2 ヒトインターフェロンβ遺伝子導入の効果(180日間養殖)

7-44	致死率(%)		
アコヤガイ	非汚染海域	汚染海域	
従来種	1 1	9 4	
ライン1	1 0	2 8	
ライン2	1 4	2 2	
ライン3	1 2	15	

参考例 1 の場合と同様、ヒトインターフェロン β 遺伝子導入の効果が明瞭に認められた。

実施例1 緑色蛍光発光タンパク質(GFP)遺伝子を持つアコヤガイの作製(1) 完全長GFP遺伝子(Science 1994, 263:802-805; GenBank No. U53602、和光純薬工業より市販)を参考例1と同様にしてアデノウイルスベクターへ組み込んだ(増殖に用いた細胞は293細胞)。得られたGFP含有組換えベクターをTE緩衝液で濃度100mg/mlとし、参考例1と同様にしてアコヤガイの卵巣にマイクロインジェクションした。以下、参考例1と同様にして(ただし、サザンブロット及びノーザンブロットで用いたプローブはGFP遺伝子である)、トランスジェニックアコヤガイ(第2代)を作出した。

得られたトランスジェニックアコヤガイの各組織において蛍光発光が認められるか否かを蛍光顕微鏡により調べた。結果を下記表3に示す。なお、表中「+」は

10

15

20

25

蛍光発光が認められたことを示し、「+」の数が多いほど蛍光発光が強いことを意味する。

表3 蛍光発光の認められた組織

トランスジェニック アコヤガイ	内臓塊	心房	閉殼筋	外套膜	足
ライン1	+++	++	++	+++	++
ライン2	+	+	+ "	+	+++
ライン3	+++	+++	++	+++	++

実施例2 緑色蛍光発光タンパク質(GFP)遺伝子を持つアコヤガイの作製(2)

真珠貝のプリズムタンパク質は、真珠を構成している重要なタンパク質である。 この実施例では、プリズムタンパク質の遺伝子に緑色蛍光発光タンパク質遺伝子 を融合し、真珠に自己蛍光発光をさせる試みである。

アコヤガイのプリズムタンパク質遺伝子(Nature 1997、387(6633):563-564(この明細書に組み入れられたものとする): GenBank No. D860/3)をその読み始めコドン5kb上流を含めてクローンし、このプロモーターにGFP遺伝子を融合し、アデノウイルスベクターに導入した。プリズムタンパク質遺伝子(プロモーター含む)とGFP遺伝子の融合遺伝子は、M. Chalfie et al., Science 1994、263:802-805(この明細書に組み入れられたものとする)に記載された方法により調製した。すなわち、上記読み始めコドン5kb上流を含むプリズムタンパク質遺伝子の開始コドンから10nt目に、9nt、10nt又は11ntのリンカー(ポリT)を結合し、市販のGFP遺伝子の5'末端に、それぞれ9、10、あるいは11ntのポリAリンカーを結合させたDNAをハイブリダイズして、融合遺伝子を得た。得られた融合遺伝子を制限酵素NHel及びEcoRIを用い、参考例1で用いたのと同じアデノウイルスベクターに挿入した。次いで参考例1と同様にして、プリズムタンパク質遺伝子とGFP遺伝子との融合遺伝子を導入したトランスジェニックアコヤガイを得た。得られたトランスジェニックアコヤガイの外套膜組織を蛍光顕微鏡で観察したところ、蛍光発光を認めた。

本実施例で得られたトランスジェニックアコヤガイは、プリズムタンパク質の プロモーター及び構造遺伝子の下流にGFP遺伝子を連結したものであり、これ が発現されて蛍光が認められているので、このアコヤガイに真珠を作らせれば、

10

15

20

25

真珠を構成するプリズムタンパク質にはGFPが融合しているから、蛍光発光する真珠玉が形成されると考えられる。

実施例3 緑色蛍光発光タンパク質(GFP)遺伝子を持つアコヤガイの作製(3) 外套膜タンパク質は、プリズムタンパク質と同様に真珠を構成する大切なタンパク質である。実施例2のプリズムタンパク質遺伝子に代えてアコヤガイ外套膜タンパク質遺伝子(Nature 1997, 387(6633):563-564(この明細書に組み入れられたものとする): GenBank No. 86074)を用いて実施例2と同様な操作を行ない、外套膜タンパク質遺伝子とGFP遺伝子との融合遺伝子を導入したトランスジェニックアコヤガイを作出した。なお、アコヤガイ外套膜タンパク質遺伝子とGFP遺伝子との融合及び該融合遺伝子とアデノウイルスベクターへの組み込みは、具体的には次のように行なった。実施例2と同様、外套膜タンパク質の開始コドン約5kb上流を含むDNA断片の開始コドンから15b目に9、10あるいは11ntのポリTを結合し、実施例2で用いたと同様のGFP遺伝子に9、10、11ntのポリAをハイブリダイズして融合遺伝子を作製した。得られた融合遺伝子を用いて実施例2と同様な操作を行い、トランスジェニックアコヤガイを得た。

得られたトランスジェニックアコヤガイの外套膜組織を蛍光顕微鏡で観察した ところ、蛍光発光を認めた。

本実施例で得られたトランスジェニックアコヤガイは、外套膜タンパク質のプロモーター及び構造遺伝子の下流にGFP遺伝子を連結したものであり、これが発現されて蛍光が認められているので、このアコヤガイに真珠を作らせれば、真珠を構成する外套膜タンパク質にはGFPが融合しているから、蛍光発光する真珠玉が形成されると考えられる。

<u>実施例4</u> プロモータートラップ法によるGFP遺伝子又はLacZ遺伝子の導入 基本的には1. A. Hope, Development 113巻339-408(1991年) (この明細書に 組み入れられたものとする)の方法によった。先ず、実施例1に記載した方法に より精巣及び卵巣にGFP遺伝子(10~50mgDNA/個)を注入し、のち 試験管内で受精させた。これを海水中25℃で培養し、3週間で稚貝を得た。約

10

15

5~15%の稚貝にGFP特有の発色が認められた。これらを養殖槽で12ヶ月間養殖し、成貝を得た。成貝を解剖し、特によく発色している臓器を単離し、DNAを抽出した。抽出されたDNA中にGFP遺伝子を発現するプロモーター遺伝子配列を解析した。タンパク質合成酵素や閉殻筋中の酵素のプロモーター遺伝子がトラップされた。

新しく単離されたプロモーター領域を含む配列の下流にGFPあるいはLacZ遺伝子を挿入し、発現ベクターpAxCAwt(タカラアデノウイルス発現ベクターキット)からβーアクチンプロモーターを制限酵素により切除したもののSwa I制限部位(サイトメガロウイルスエンハンサー配列とウサギβーグロビンポリムシグナルの間)に、得られた遺伝子を導入した。得られた組換えベクターを用い、濃度100~200mg/m I程度の該ベクター溶液をシャーレに用意し、未受精卵を浸した。このように浸した未受精卵をマイクロインジェクション用マイクロピペットを用いて鋭利に一瞬だけ傷を付けるようにしてベクター液を卵に注入した。以後、参考例1と同様にしてトランスジェニックアコヤガイを得た。それぞれの遺伝子の発現量は分光学的に検出した。

得られたトランスジェニックアコヤガイについて、自己蛍光発光(GFP遺伝子の場合)及び発色基質XGによる染色(LacZ遺伝子の場合)による観察の結果、アコヤガイの種々の組織に蛍光発光あるいは染色が認められた。

産業上の利用可能性

20 本発明によれば、所望の性質を有するトランスジェニック軟体動物を提供できる。これにより、例えば有色真珠を産出するアコヤガイ等の産業上有用な軟体動物を提供できる。

請求の範囲

- 1. 所望の外来遺伝子(ウイルス抵抗性を付与する遺伝子を除く)が導入され、該外来遺伝子を発現するトランスジェニック軟体動物。
- 2. 貝類である請求項1記載のトランスジェニック軟体動物。
- 5 3. 真珠貝である請求項2記載のトランスジェニック軟体動物。
 - 4. 前記外来遺伝子は、着色に関与する遺伝子であり、いずれかの組織が着色された請求項1ないし3のいずれか1項に記載のトランスジェニック軟体動物。
 - 5. 前記着色に関与する遺伝子は、緑色蛍光発光タンパク質遺伝子であり、いずれかの組織が蛍光を発する請求項4記載のトランスジェニック軟体動物。
- 7. 前記所望の遺伝子を発現している前記第1代のオスとメスを交配して第2 代を作り、前記所望の遺伝子を発現している個体を選択することをさらに含む、 請求項6記載の方法。
 - 8. 形質転換しようとする軟体動物中でプロモーター活性を発揮するプロモーターの下流に、前記所望の遺伝子を機能的に連結した核酸を組み込んだ組換えべクターを該軟体動物の未受精卵、受精卵又は胚に導入し、該未受精卵、受精卵又は胚を個体にまで成長させ、前記所望の遺伝子を発現している個体を選択することを含む、請求項1ないし7のいずれか1項に記載のトランスジェニック軟体動物の作出方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/01060

A. CLASS Int.	SIFICATION OF SUBJECT MATTER Cl ⁷ A01K 67/033, A01K 61/00, C	:12N	15/11			
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELD	S SEARCHED					
	ocumentation searched (classification system followed Cl ⁷ A01K 67/033, A01K 61/00, C	by cla	ssification symbols) 15/11			
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	e exten	it that such documents are included	in the fields searched		
	ata base consulted during the international search (nam	ne of da	ata base and, where practicable, sea	rch terms used)		
BTOS	SIS, MEDLINE, WPIDS					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap			Relevant to claim No.		
X Y	WO, 9520872, A (Univ. Leland St	canf	ord Jr.),	1-5,8		
ĭ	10 August, 1995 (10.08.95) & AU, 9516999, A	8526	:_ w	6,7		
	& US, 5675061, A & NZ, 2797					
	& SG, 49851, A1 & AU, 7026					
	& AU, 9926967, A					
X Y	Tsai H-J. et al., Tranegenic R (1997)	esea	rch, vol.6, p.85-95	1-5,8 6,7		
x	Lu J-K. et al., Proc.Natl.	Acad	Sci.USA. vol.93.	1-5,8		
Y	p.3482-3486(1996)			6,7		
x	Powers D.A. et al., Molecula	-~ i	Marine Riology and	1_5 0		
Ÿ	Biotechnology, vol.4(4), p.369			1-5,8 6,7		
х	Cadoret J-P. et al., Journal of	Bic	technology, vol.56,	1-5,8		
Y	p.183-189 (1997)			6,7		
Y	Sato M. et al., Animal Biotechno (1994)	ology	γ, vol.5(1), p.19-31	6,7		
Further	r documents are listed in the continuation of Box C.		See patent family annex.			
Special	categories of cited documents:	"T"	later document published after the inter	0		
	ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance		priority date and not in conflict with the understand the principle or theory under			
"E" earlier o	document but published on or after the international filing	"X"	document of particular relevance; the c	laimed invention cannot be		
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is		considered novel or cannot be consider step when the document is taken alone			
cited to	establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	"Y"	document of particular relevance; the c considered to involve an inventive step			
"O" docume	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other		combined with one or more other such	documents, such		
	ent published prior to the international filing date but later priority date claimed	"& "	combination being obvious to a person document member of the same patent for			
	ctual completion of the international search	Date	of mailing of the international search	ch report		
24 M	24 March, 2000 (24.03.00) 04.04.00					
			orized officer			
Japa	nese Patent Office					
Facsimile No.		Telephone No.				

国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. A01K 67/033, A01K 61/00, C12N 15/11

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. 'A01K 67/033, A01K 61/00, C12N 15/11

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS, MEDLINE, WPIDS

C. 関連する 引用文献の カテゴリー*	3と認められる文献 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y	WO, 9520872, A (Univ. Leland Stanford Jr.) 10.8月.1995(10.08.95) & AU, 9516999, A & JP, 09508526, W & US, 5675061, A & NZ, 279759, A & SG, 49851, A1 & AU, 702639, B & AU, 9926967, A	1-5, 8 6, 7
X Y	Tsai H-J. et al., Tranegenic Research, vol.6, p.85-95 (1997)	1-5, 8 6, 7
X Y	Lu J-K. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA., vol. 93, p. 3482-3486 (1996)	1-5, 8 6, 7

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 24.03.00 国際調査報告の発送日 04.04.00 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 要便番号100-8915

電話番号 03-3581-1101 内線 3236

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

C(続き).	関連すると認められる文献	関連する
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	Powers D. A. et al., Molecular Marine Biology and Biotechnology, vol. 4(4), p. 369-375 (1995)	1-5, 8 6, 7
X Y	Cadoret J-P. et al., Journal of Biotechnology, vol.56, p. 183-189 (1997)	1-5, 8 6, 7
Y	Sato M. et al., Animal Biotechnology, vol.5(1), p.19-31 (1994)	6, 7
	·	
	·	
		·